# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-031863

(43)Date of publication of application: 04.02.1992

(51)Int.CI.

GO3F 7/031

(21)Application number: 02-138771

(71)Applicant : MITSUBISHI KASEI CORP

(22)Date of filing:

29.05.1990

(72)Inventor: NAGASAKA HIDEKI

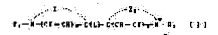
**OTA KATSUKO** 

## (54) PHOTOPOLYMERIZABLE COMPOSITION

### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a high sensitivity to active rays by using a photopolymn. initiator system combined with a cyanine dye having a specific substituent and a specific s-triazine compd.

CONSTITUTION: The photopolymn. initiator system in the photopolymerizable compsn. consisting of an addition polymerizable ethylenic unstd. compd. and the photopolymn. initiator system consistsf the cyanine dye expressed by formula I and the s-triazine compd. having at least one halogenated methyl group. In the formula I, R1, R2 are an alkyl group or substd. alkyl group; at least either of R1, R2 denote an alkyl group substd. with an aryl group, aryloxy group, etc.; (m), (n) respectively denote 1 or 0; Z1, Z2 denote the atom group necessary for forming a heterocycle; X denotes a paired anion; L denotes a mono-, tri-, penta- or heptathymene group. The photopolymerizable compsn. exhibiting the high sensitivity to the active rays including a visible region and long wavelength region is obtd. in this way.



## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩特許出願公開

# 炒 公 開 特 許 公 報 (A) 平4−31863

®Int. CI. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成 4年(1992) 2月 4日

G 03 F 7/031

9019-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全9頁)

**劉発明の名称** 光重合性組成物

②特 願 平2-138771

**20**出 願 平2(1990)5月29日

**@発明者長坂英樹神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地三菱化成株式会社** 

総合研究所内

⑫発 明 者 太 田 勝 子 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成株式会社

総合研究所内

勿出 願 人 三菱化成株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

個代 理 人 弁理士 長谷川 一 外1名

明 和 1

1 発明の名称

光重合性組成物

- 2 特許請求の範囲
- (1) 付加重合可能なエチレン性不飽和化合物と 光重合開始系とかる成る光重合性組成物において、 該光重合開始系が、
- a) 下配一般式〔1〕で表わされるシアニン色素、

$$R_1 - N - (CH = CH) - C - (L) - C - (CH - CH) - R_2$$
 (1)

【式中、R」、R」はアルキル基または置換アルキル基であって、しかも、R」、R」の少なくとも一方はアリール基、アリールオキシ基、アルコキシ基、アシルオキシ基、カルボアルコキシ基またはカルボアリールオキシ基により置換されたアルキル基を示す。m、nは各々が1または0、2」および2」は複素環を形成するに必要な原子群を表わす。X°は対アニオンを示し、Lは置換

基を有していても良いモノ、トリ、ペンタまたは ヘプタメチン基を示している。)

および、

b) 少なくとも1個のハロゲン化メチル基を有するs-トリアジン化合物から成ることを特徴とする光重合性組成物。

3 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は光重合性組成物、特に活性光線に対し、 高感度を示す光重合性組成物に関するものである。 (従来の技術)

世来、光重合系を利用した画像形成法は多数知られている。例えば、付加重合可能なエチレン性二重結合を含む化合物と光重合開始剤、さらに所望により用いられる有機高分子結合剤等からなる光重合性組成物を調製し、この光重合性組成物を支持体上に墜布して光重合性組成物の層を設けた感光材料を作成し、所望画像を像露光して露光部分を重合硬化させ、光露光部分を溶解除去することにより硬化レリーフ画像を形成する方法、光に

よる接着強度の変化を惹起させた後、支持体を剝離することにより画像を形成する方法、その他光重合性組成物層の光によるトナー附着性のの方法等がある。これらの方法等がある。これらの別とには一つでは、ベンゾインアルキルエアンとは、ベンジルケタール、ベンジルケットといないはミヒラーケーなどが用いられてきたが、これらの光重合開始はよりの地域で対し感応し得る機能を有していた。

近年、画像形成技術の発展に伴ない可視領域の 光線に対し高度な感応性を有するフォトポリマー が強く要請される様になってきた。例えば、アル ゴンイオンレーザーの488nmの発展ビームを用 いたレーザー製版方式は将来有望視される技法の 一つと考えられており、これに対応して500nm 前後迄感度域を拡張した光重合開始系が多数提案 されている。更に、最近に至っては、600nmを 超える長波長光線に対応した光重合開始系の研究

ト上に加圧、破壊、転写して各黄、マゼンタ、シアンの発色をうながし、フルカラー画像を得ている。

### (発明が解決しようとする課題)

以上述べた長波長レーザーによるレーザー製版やパンクロカラー感材を用いたフルカラー画像の複製技法において最も大きな課題は活性光線に対する感材感度の向上である。

従来、斯様な画像形成法に対応した光重合開始 割がいくつか提案されてきたがそれらは感度的に 充分ではなかった。

例えば、本発明者の一部は、以前、特定のシアニン色素とトリアジン誘導体との組合せより成る 光開始系が、特に可視領域において高感度を示すことを報告している(特開昭 5 8 - 2 9 8 0 3 号明細書)。しかしながら、実用的見地からは、更に、感度改善が強く望まれていた。

#### (課題を解決する為の手段)

本発明者等はかかる課題を克服すべく鋭意検討を重ねたところ、ある特定な置換基を有するシア

が活発化してきた。それらの応用技術の一つは、 He-Neレーザーや半導体レーザーを用いたレ ーザー製版であり、他の一つは光重合系を用いた フルカラー画像の複製技術である。

後者に関しては、古くは特公昭46-4134 6号明細書に記載されており、同明細書によれば、 青、緑、赤色光に対応した各光重合開始剤とカラ ーカプラーを含有する小滴状光重合性組成物をゼ ラチン膜中に各々分散したものを三層に塗布し、 感光層を形成する。次いでカラー画像光線を照射 して発色現像液で処理すれば未硬化部分が発色し フルカラー画像が得られるという技術を開示して いる。また、この思想をマイクロカプセルを用い た感圧発色の手法と組合せた応用技術も提案され ている。例えば、特開昭62-143044号明 細書にその記載が見られる。同明細書によれば、 各三色光線に感応する光重合開始剤と各ロイコ色 素を含む光重合性組成物をマイクロカブセルに充 塡してシート上に塗布し、これをカラー画像光線 に露出した後、未硬化部分のカプセルを発色シー

ニン色素と特定なsートリアジン化合物とを組合せた系によりこれらが解決できることを見い出し、本発明に到達した。

すなわち、本発明の要旨とする所は、付加重合可能なエチレン性不飽和化合物と光重合開始系とから成る光重合性組成物において、該光重合開始 系が、

a) 下記一般式 (!) で表わされるシアニン色素、

$$R_1 - N - \{CH = CH\} - C \{L\} - C \{CH - CH\} - N - R_z \qquad (I)$$

(式中、R, R はアルキル基または置換アルキル基であって、しかも、R, R の少なくとも一方はアリール基、アリールオキシ基、アルコキシ基、カルボアルコキシ基またはカルボアリールオキシ基により置換されたアルキル基を示す。m, nは各々が1または0、2, および Z は複素環を形成するに必要な原子群を表わす。 X e は対アニオンを示し、L は置換

基を有していても良いモノ、トリ、ペンタまたは ヘプタメチン基を示している。) および、

b) 少なくとも1個のハロゲン化メチル基を有するs-トリアジン化合物から成ることを特徴とする光重合性組成物に存する。

以下本発明について詳細に説明する。

も包含するものである。

エチレン性不飽和結合を有する単量体としては 例えば不飽和カルボン酸、それとモノヒドロキシ 化合物とのエステル、脂肪族ポリヒドロキシ化合 物と不飽和カルボン酸とのエステル、芳香族ポリ ヒドロキシ化合物と不飽和カルボン酸とのエステル 、不飽和カルボン酸と多価カルボン酸および が 述の脂肪族ポリヒドロキシ化合物、芳香族ポリヒ ドロキシ化合物等の多価ヒドロキシ化合物とのエステル ステル化反応により得られるエステル等が挙げら れる。

前記脂肪族ポリヒドロキシ化合物と不飽和カルボン酸とのエステルは限定はされないが、具体例としては、エチレングリコールジアクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、トリメチロールエタントリアクリレート、ペンタエリスリトールテトラアクリレート、ジベンタエリスリトールテトラアクリレート、ジベンタエリスリトールテトラアクリ

レート、ジベンタエリスリトールペンタアクリレート、ジベンタエリスリトールへキサアクリレート、グリセロールアクリレート等のアクリル酸エステル、これら例示化合物のアクリレートをメタクリレートに代えたメタクリル酸エステル、同様にイタコネートに代えたイタコン酸エステルもしくはマレエートに代えたマレイン酸エステル等がある。

芳香族ポリヒドロキシ化合物と不飽和カルポン酸とのエステルとしては、ハイドロキノンジアクリレート、ハイドロキノンジメタクリレート、レゾルシンジアクリレート、レゾルシンジメタクリレート、ピロガロールトリアクリレート等が挙げられる。

不飽和カルボン酸との多価カルボン酸及び多価と ドロキシ化合物とのエステル化反応により得られるエステルとしては必ずしも単一物では無いが代表的な具体例を挙げれば、アクリル酸、フタル酸およびエチレングリコールの縮合物、アクリル酸、マレイン酸およびジエチレングリコールの縮

合物、メタクリル酸、テレフタル酸およびペンタエリスリトールの縮合物、アクリル酸、アジピン酸、ブタンジオールおよびグリセリンの縮合物等がある。

その他本発明に用いられるエチレン性化合物の例としてはエチレンピスアクリルアミド等のアクリルアミド類;フタル酸ジアリル等のアリルエステル類;ジピニルフタレート等のピニル基含有化合物などが有用である。

前記した主質にエチレン性不飽和結合を有する 重合体は、例えば、不飽和二個カルボン酸とジヒ ドロキシ化合物との重縮合反応により得られるポリエステル、不飽和二個カルボン酸とジラックである。 の重縮合反応により得られるポリアミド等がある。 側鎖にエチレン性不飽和結合を有する重合体は側 領に不飽和結合をもつ二個カルボン酸例えばイタ コン酸等とジヒドロキシまたはジアミン化合物との 縮合重合体がある。また側鎖にヒドロキシ基やハ ロゲン化メチル基の如き反応活性を有する官能基 をもつ重合体、例えばポリピニルアルコール、ポリ (2-ヒドロキシエチルメタクリレート)、ポリエピクロルヒドリン等とアクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸等の不飽和カルボン酸との高分子反応により得られるポリマーも好遇に使用し得る。

以上記載したエチレン性化合物の内、アクリル酸エステルまたはメタクリル酸エステルの単量体が特に好適に使用できる。

次に、本発明の光重合性組成物の第2の必須成分である光重合開始系について説明する。本発明の光重合開始系は2種成分の組合せから構成されており、その第1の成分(a)は、下記一般式(I)で表わされるシアニン色素である。

$$R_1 - N - (CH = CH) = C + (L) - C + (CH - CH) = N - R_2$$

$$X^{\Theta}$$

(式中、R」、R』はアルキル基または置換アルキル基であって、しかも、R」、R』の少なくと

キサゾール、ナフトオキサゾール、イミダゾール、ベンズイミダゾール、ベンゾセレナゾールまたはナフトセレナゾールなどの誘導体が挙げられる。 しは、モノ、トリ、ベンタまたはヘブタメチン基であり、それらは置換基、例えばハロゲン原子、アルキル基、アルケニル基、アリール基、複素環基等有していても良い。

前配一般式  $\{I\}$  における対アニオン $X^-$  としては、例えばC  $\ell^-$  , B  $r^-$  ,  $I^-$  などのハロゲン除イオン、C  $\ell$  Q  $\ell^-$  , Q

無機陰イオン、CH<sub>3</sub>SO<sub>4</sub>- , CH<sub>3</sub><○>SO<sub>3</sub>- ,

CH.COO , ナフタリンスルホン酸アニオンなどの有機除イオンが挙げられるがこれらはいずれも好適に使用できる。

N-置換基である R: R: は、特に、本発明の特徴をなすものである。即ち、R: R: は、少なくともその一方が特定な置換基を有するアルキル基でなければならない。これらの具体例としては、例えば、ベンジル基、フェネチル基、2 -

も一方はアリール基、アリールオキシ基、アルコキシ基、アシルオキシ基、カルボアルコキシ基またはカルボアリールオキシ基により置換されたアルキル基を示す。m.nは各々が1または0、2,および2。は複素環を形成するに必要な原子群を表わす。X<sup>e</sup> は対アニオンを示し、しは置換基を有していても良いモノ、トリ、ペンタまたはヘブタメチン基を示している。)

シアニン色素は、通常、2個の含窒素複素環を 有しているが、従来、このNー置換基の構造に比ない。このNー置換基の構造に比ない。 かった。我々は、これに関し精査することにより、 中な感度改善がなされることを見い出し、本発明 に到達したものである。一般式(I)のシアニン 色素について、更に具体的に説明するに、これら に含まれる含窒素複素環としては、例えば、チア ゾール、ベンゾチアゾール、ナフトチアゾール、 チアプリン、キノリン、オキサゾール、ベンゾイ インドール、ピリジン、オキサゾール、ベンブオ

フェニルーnープロピル基、2-ピリジルメチル 基、pークロルベンジル基、pーメトキシベンジ ル基の様なアラアルキル基;フェノキシメチル基、 フェノキシエチル基、3-フェノキシーn-プロ ピル基、2-フェノキシーn-プロピル基、1-ナフトキシエチル基の様なアリールオキシアルキ ル基;エトキシエチル基、メトキシーn-プロピ ル基、nープトキシエチル基の様なアルコキシア ルキル基;ベンゾイルオキシエチル基、アセチル オキシエチル基、プロピオニルオキシエチル基、 アクリロイルオキシエチル基の様なアシルオキシ アルキル基;カルボーn-ペンチルオキシメチル 基、1-メチル-1-カルポエトキシメチル基、 2-カルボーnープトキシエチル基、1-エチル - 1 - カルボエトキシメチル基、 3 - カルポエト キシーn-プロピル基の様なカルボアルコキシア ルキル基:カルボフェノキシメチル基、2-カル ボフェノキシエチル基の様なカルボアリールオキ シアルキル基等を挙げることができる。本発明に おいては、R」、R2の少くとも一方が前述の如

## 特別平4-31863(5)

き置換基を有していればよく、従ってもう一方の 置換基としては、公知のアルキル基、置換アルキル基などを通用することができる。これらのシア ニン色素は、常法に従い、例えば、尾形著、日本 化学会誌 <u>55</u> 394、(1934)の方法に より調製する事ができる。

次に、一般式(1)のシアニン色素を具体的に 例示する。

3, 3' -ジ (フェノキシエチル) - 2, 2' -チアシアニンプロマイド、

3-メチル-3'-フェネチル-2.2'-(6', 7'-ベンソ) チアシアニントシレート、

3-n-ベンチル-3'-フェネチル-2, 2'-(6', 7'-ベンゾ) チアシアニントシレート、

3 - (3\* - フェノキシプロピル) - 3' - n - ヘプチルー 2 , 2' - (4' , 5' - ベンゾ) チアシアニントシレート、

3. 3' - ジフェネチル- 2, 2' - (4', 5' - ベンゾ) チアシアニントシレート、

1 - アセチルオキシエチル-1 '-n-ベンチル-2. 4'-キノシアニンβ-ナフタリンスルホネート、

 3 . 3 ′ - ジフェネチル - 2 . 2 ′ - チアカル ポシアニンβ - ナフタリンスルホネート、

3, 3'-ジベンジル-2, 2'-チアカルボ シアニンβ-ナフタリンスルホネート、

3, 3′-ジ(メトキシエチル)-2, 2′-チアカルボシアニンβ-ナフタリンスルホネート、

3,3'-ジ(3\*-フェノキシプロビル) 2,2'-チアカルボシアニンβ-ナフタリンスルホネート、

3, 3'-ジ (カルボベントキシエチル) - 2, 2'-チアカルボシアニンβ-ナフタリンスルホ ネート、

3, 3'-ジ (ベンゾイルオキシエチル) - 2.
 2'-チアカルボシアニンβ-ナフタリンスルホ

#### ネート、

1, 1'-ジ(3'-フェノキシプロピル)2, 2'-キノカルボシアニンβ-ナフタリンス
ルホネート、

1, 1'-ジ (エトキシエチル) - 4, 4'-キノカルボシアニントシレート、

3. 3'-ジベンジル-2. 2'- (4. 5-ベンゾ) -オキサカルボシアニントシレート、

1. 1'-ジ (3'-フェノキシプロピル) -3. 3. 3'. 3'-テトラメチル-2. 2'-インドシアニンプロマイド、

3 ' - ジ (3 ' - フェノキシプロピル) 2 ' - チアジカルボシアニンβ - ナフタリンスルホネート、

3,3'-ジフェネチルー2.2'ーチアジカルボシアニンβーナフタリンスルホネート、

1. 1'-ジベンジル-3. 3. 3'. 3'-テトラメチル-2. 2'-インドジカルボシアニ ントシレート、

1, 1′-ジ(カルボヘキソキシメチル) - 2,

2′-キノジカルボシアニンβ-ナフタリンスル ホネート、

3 ' - ジ (3 ' - フェノキシブロピル) 2 . 2 ' - チアトリカルボシアニンβ - ナフタリンスルホネート、

3,3'-ジ(ベンゾイルオキシエチル)-2.
 2'-オキサトリカルボシアニントシレート、

1. 1'-ジ(3'-フェノキシプロピル)-3. 3. 3'. 3'-テトラメチル-2. 2'-インドトリカルボシアニンプロマイド。

以上、一般式(I)のシアニン色素を具体的に例示したが、これらの内、特に好ましいものは、 複素環がチアゾール環またはインドール環誘導体 を含むものであり、R<sub>1</sub> , R<sub>2</sub> の少なくとも一方 がアリール基、アリールオキシ基またはアルコキ シ基で置換されたアルキル基の場合である。

次に、本発明の光重合開始系を構成する第2の 成分(a)について述べる。

成分のは少なくとも1つのモノ、ジ、トリハロ ゲン置換メチル基がs-トリアジン環に結合した s-トリアジン化合物である。これらは例えば、若林ら署、Bulll. Chem. Soc. Japan. 42, 2924. (1969)、米国特許3,987,037号明細書、F. C. Schaefer et al. J. Org. Chem.,29,1527, (1964)記載の化合物があげられる。

ェニルー4,6ーピス(トリクロルメチル)ーsートリアジン、2ーメチルー4,6ーピス(トリクロルメチル)ーsートリアジン、2ーフェニルチオー4,6ーピス(トリクロルメチル)ーsートリアジン、2,4,6ートリス(トリプロムメチル)ーsートリアジン等トリクロルまたはトリプロムメチル基が2個以上含まれるsートリアジン類があげられる。

本発明の光重合開始系は前述の(a)、(b)二成分の組合せによりはじめて顕著な効果を発揮し得るが、その使用割合は(a):(b)の重量比で、好ましくは、1:30ないし10:1の範囲、特に好ましくは、1:15ないし4:1までの範囲である。また本発明の光重合性組成物に含まれる光重合開始系は、前記エチレン性化合物に対して重量比率で、好ましくは、0.1%ないし30%であり、特に好ましくは0.5%ないし20%の範囲である。

本発明の光重合性組成物は前配の各構成成分の 他に、それの使用目的に応じて、更に、他の物質 を添加混合することができる。

リクロルメチル) - s - トリアジン〔b - 5〕、 2 - (p - メトキシフェニル) - 4, 6 - ピス (トリクロルメチル) - s - トリアジン、2 - n ープロピルー4、6ーピス (トリクロルメチル) - s - トリアジン、 2 - (α, α, β - トリクロ ルエチル) - 4, 6 - ピス (トリクロルメチル) - s - トリアジン、2 - スチリルー 4 . 6 - ビス (トリクロルメチル) - s - トリアジン、2, 4. 6-トリス (ジクロルメチル) - s - トリアジン、 2, 4, 6ートリス(モノクロルメチル)-s-トリアジン、2-(p-メトキシスチリル)-4. 6-ピス (トリクロルメチル) ~s-トリアジン、 2, 4, 6-トリス (トリプロムメチル) - s -トリアジン (b-6)、2-メチル-4、6-ビ ス(トリプロムメチル)- s - トリアジン、2. 4, 6 - トリス (ジプロムメチル) - s - トリア ジン、2-メトキシー4、6-ピス(トリプロム メチル)-s-トリアジン等である。これらの内、 特に好適なものは、例えば、2, 4, 6-トリス (トリクロルメチル) - s - トリアジン、2 - フ

例えば、皮膜形成能や粘度調節能を必要とする場合は有機高分子物質を結合剤として添加すれば良い。その具体例としては、例えば、(メタ)アクリル酸、それらのエステル化物、マレイン酸、アクリロニトリル、スチレン、酢酸ビニル、塩化ビニリデン等の単独もしくは共重合体、その他、ボリエチレンオキサイド、ボリビニルピロリドン、ボリアミド、ボリウレクン、ポリエチレンテレスまが当りに対した。これらの結合剤は前記エチレン性化合物に対し重量比率で500%以下、好ましくは200%以下の範囲で添加混合することができる。

その他、ハイドロキノン、p-メトキシフェノール、2,6-ジーtープチルーp-クレゾールなどの熱重合防止剤;有機または無機の染顔料から成る着色剤;ジオクチルフタレート、ジドデシルフタレート、トリクレジルホスフェート、ジオクチルアジベート、トリエチレングリコールジカプリレート等の可塑剤、その他、三級アミンやチ

オールの様な感度改善剤などの添加剤も加えることができる。

以上述べた各種添加剤の好ましい添加量は光重合性組成物の固形分に対する重量比率で熱重合防止剤2%以下、着色剤10%以下、可塑剤40%以下、色素前駆体40%以下の範囲である。

本組成物を用いて作製される感光材料の形態は使用目的に応じて適宜選択することができる。例えば、無溶媒または適当な溶剤で希剌してシート、

例えばポリマーシート、紙、金属シート上に塗布、 乾燥し、必要に応じて酸素遮断の為のオーバーコ ート層を更に上層に設けた形態、異相媒質中に小 滴分散した複数種の感材を多層塗布した形態、該 組成物をマイクロカプセル中に内包させシート上 に塗布した形態など種々の選択が可能である。

本発明の組成物に適用し得る露光光源としては特に限定されないが例えば、カーボンアーク燈、高圧水銀燈、キセノンランプ、メタルハライドランプ、 繁光ランプ、タングステンランプ、ハロゲンランプ、アルゴンレーザー、 へりウムネオンレーザー、 半導体レーザー等 4 0 0 nm以上の活性光線を含む光源が特に好適に使用し得る。

#### (実施例)

以下、本発明を実施例および比較例により更に具体的に説明するが、本発明は、その要旨を越えない限りこれらの実施例に限定されるものではない。

なお、実施例、比較例中で用いている成分(a)と してのシアニン色素の構造式は以下の通りである。

a - 1

$$\begin{array}{c|c}
S \\
+ \\
R_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH = CH - CH = \\
\hline
CH = CH - CH = \\
R_3
\end{array}$$

a - 4

$$\begin{array}{c|c}
0 \\
+ \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH = CR - CH = \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{\bullet}$$

a - 2

$$CH = CH - CH =$$

$$R_4 \qquad Br^- \qquad R_4$$

- - E

$$\begin{array}{c|c}
S \\
+ \\
N \\
R_T
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C H = \\
R_8$$

$$C H_3 \bigcirc S O_3 - \\
C H_3 \bigcirc S O$$

a - 3

a - 6

$$\begin{array}{c|c}
S \\
+ \\
N \\
R \\
R \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
R \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
C \\
\end{array}$$

# 特別平4-31863 (8)

a - 7

$$CH = CH \xrightarrow{S} CH = CH \xrightarrow{S} N$$

$$\downarrow \\ R_{11} \qquad OO \qquad R_{11}$$

$$a - 8$$

$$(CH = CH)_{\frac{1}{2}} CH = \frac{1}{R_{12}}$$

$$R_{12} Br^{-} R_{12}$$

#### 実施例1~6、比較例1

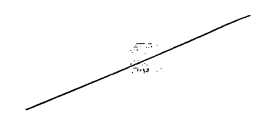
メタクリル酸メチル/メタクリル酸共重合体 (重量平均分子量 4 5.000、共重合比 8 5/ 15)

2 g およびペンタエリスリトールトリアクリレート 8 g をメリルエチルケトン 1 2 0 g に溶解し感光原液を調製した。この原液を分け取り、表ー1 に配載したシアニン色素 0.5 w t % (対固形分)

安 - 1

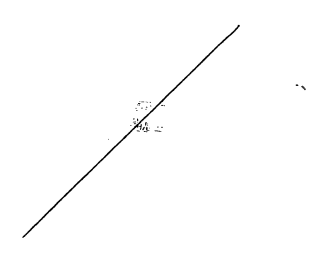
	シァニン色素	エネルギー値
実施例1	a - 1 ( R <sub>3</sub> = - C <sub>E</sub> H <sub>4</sub> - 0 - C <sub>E</sub> H <sub>5</sub> )	1.0 pj/cm²
- 2	a - 1 ( R <sub>2</sub> = - C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> - 0 - ())	0.76 *
~ 3	a - 1 ( R, = - C <sub>1</sub> H <sub>4</sub> - 0 - C - 0 )	1. 2 2 ~
- 4	a - i (R <sub>2</sub> = -CH <sub>c</sub> - C - O - C <sub>5</sub> H <sub>11</sub> )	1. 2 2 ~
~ 5	a - 1 ( R₁ C₂H₄ - ( )	1. 0 ~
<b>~</b> 6	a 1 ( R2 = - CH1 () )	1. 3 4 -
比較別(	a - 1 ( R <sub>z</sub> = - C <sub>z</sub> H <sub>5</sub> )	2. 6

およびs-トリアジン化合物(b-1)6.0 wt% (対固形分)を添加して試料感光液を調整した。得られた各感光液を砂目立てかつ陽極酸化を施したアルミニウムシート上にホワラーを用い、乾燥厚1.5 μm となる機に墜布し、次いで60 ℃、3分間乾燥した。その表面に更にポリビニルマルコール溶液を墜布し、乾燥腹厚3 μm のオーバーコート層を設けし分光照射装置(\*RM-23-1\*、ナルミ社製)を用いて一定時間露光でに、これらの試料に対し分光照射装置(\*RM-23-1\*、サルミ社製)を用いて一定時間露光では、現像液(プチルセロソルブ9 wt%、ケイ酸ソーダ1 wt%を含む水溶液)により現像を行ない、ほぼ感光極大に対応した550 nmの光線に対しての光硬化に要するエネルギー値(mj/cm²)を求めた。結果を表-1に示す。



#### 実施例7~13、比較例2~8

実施例1において表-2に示したシアニン色素を用い、同表に示した測定波長を用いた以外は同様な条件でエネルギー値を求め、結果を同表に示した。



	エネルギー値	nm 0.73mj/cm*	1.26 "	1.77 -	జ ణ	ne 1.22	1.47 .	. O. O.	1.22	0.76	0.83		4 5	2.1 .	10 '
	被單	5 5 0 n	•	009		500 n	•	4 5 0 1				780 8			,
- S	シア・レン由格	実施例 7 a - 2 ( R, = - C <sub>3</sub> H, - 0 <del>(</del> ))	比較例 2 a - 2 ( R. = - CH., )	実施的 8 a - 3 ( R <sub>b</sub> = -C <sub>2</sub> H <sub>b</sub> - 0 <del>(</del> )	比較例 3 a - 3 ( Rs = - CrHs )	実施例 9 a - 4 ( R <sub>b</sub> = - C <sub>e</sub> H <sub>e</sub> -	比較例 4 a - 4 ( R. = - CH. )	東路倒10 a - 5 (R. = - C. H <	比較例 5 a - 5 (R, = - CH <sub>2</sub>	実施例11 a - 6 ( R, = R <sub>1 s</sub> = - C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> 〈〇〉 )	比較的 6 a - 6 (R, = - CH, )	実施例12 a - 7 ( R <sub>11</sub> = - C <sub>1</sub> H <sub>4</sub> - 0 <del>(</del> ))	比較例 7 a - 7 (R <sub>11</sub> = -C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> )	表施例13 a - 8 ( Rit = - CaHe - 0 - 〇)	比较级 8 a - 8 ( R <sub>12</sub> = - CH <sub>3</sub> )

## 実施例14~18

実施例1においてシアニン色素はa-1(R=

- C s H a - O - ( ) を用い、 s - トリアジン化

合物は表 - 3 に示したものを用いた以外、同様な 方法により評価した。結果を同表に示す。

表 - 3

	s - トリアジン化合物	エネルギー値
実施例1	b - 2	0.83 mj/cm²
- 19	b - 3	1. 0 ~
~ 16	b - 4	0.83 "
~ 17	b - 5	1. 4 7 ~
7 18	b - 6	1. 2 2 ~

注) s - トリアジン化合物の表示は、詳細説明中 の記載に基づく。

#### (発明の効果)

本発明により、画像形成技術において、可視領域、長波長領域を含む活性光線に対し、高度な感度を示す光重合性組成物を提供することできる。